





DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 5:

(11) Numéro de publication internationale:

WO 93/06861

A61K 39/095 // C07K 13/00

A1

(43) Date de publication internationale:

15 avril 1993 (15.04.93)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR92/00905

(22) Date de dépôt international: 29 septembre 1992 (29.09.92) (81) Etats désignés: AU, CA, FI, HU, JP, NO, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT,

LU, MC, NL, SE).

(30) Données relatives à la priorité:

91/12177

3 octobre 1991 (03.10.91)

Publiée

FR

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont recues.

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): PASTEUR MERIEUX SERUMS ET VACCINS S.A. [FR/FR]; 58, avenue Leclerc, F-69007 Lyon (FR).

(72) Inventeur; et

(75) Inventeur/Déposant (US seulement): OUENTIN-MILLET. Marie-José [FR/FR]; 70, cours Emile-Zola, F-69100 Villeurbanne (FR).

(74) Mandataires: BERNASCONI, Jean etc.; Cabinet Lemoine et Bernasconi, 13, bd des Batignolles, F-75008 Paris (FR).

(54) Title: VACCINE FOR NEISSERIA MENINGITIDIS INFECTIONS

(54) Titre: VACCIN CONTRE LES INFECTIONS A NEISSERIA MENINGITIDIS

(57) Abstract

A pharmaceutical vaccine composition including at least a first and a second human transferrin-binding molecules as therapeutic agents, wherein said first molecule originates from a first N. meningitidis strain having a human transferrin receptor of which the lower molecular weight subunit (Tbp2) is recognized by an anti-receptor antiserum of N. meningitidis strain 2394 (receptor 2394) but not by an anti-receptor antiserum of N. meningitidis strain 2169 (receptor 2169); and at least one second molecule originating from a second N. meningitidis strain having a human transferrin receptor of which the lower molecular weight subunit (Tbp2) is recognized by a 2169 anti-receptor antiserum but not by a 2394 anti-receptor antiserum.

(57) Abrégé

Une composition pharmaceutique vaccinale qui comprend à titre d'agents thérapeutiques au moins une première et une deuxième molécules capables de se lier à la transferrine humaine; ladite première molécule ayant pour origine une première souche de N. meningitidis qui possede un recepteur de la transferrine humaine dont la sous-unité de poids moléculaire moindre (Tbp2) est reconnue par un antisérum anti-récepteur de la souche N. meningitidis 2394 (récepteur 2394) et n'est pas reconnue par un antisérum anti-récepteur de la souche de N. meningitidis 2169 (récepteur 2169); et au moins une deuxième molécule ayant pour origine une deuxième souche de N. meningitidis qui possede un récepteur de la transferrine humaine dont la sous-unité de poids molèculaire moindre (Tbp2) est reconnue par un antisérum anti-récepteur 2169 et n'est pas reconnue par un antisérum antirécepteur 2394.

est Available Copy

# UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

| AT<br>AU<br>BBE<br>BF<br>BG<br>BJ<br>BR<br>CF<br>CG<br>CH<br>CI<br>CS<br>CZ<br>DE<br>DE<br>FI | Autriche Australie Barbade Belgique Burkina Faso Bulgarie Bénin Brésil Canada République Centraficaine Congo Suisse Côte d'Ivoire Cameroun Tchécoslovaquie République tchèque Allemagne Danemark Espagne Finlande | FR GA GB GN GR HU IE IT JP KP LI LK LU MC MC MC ML MN | France Gabon Royaume-Uni Guinée Grèce Hongrie Irlande Italie Japon République populaire démocratique de Corée Licchtenstein Sri Lanka Luxembourg Monaco Madagascar Mali Mongolie | MR MW NL NO NZ PL PT RO RU SE SK SN TD TG US VN | Mauritanie Malawi Pays-Bas Norvège Nouvelle-Zélande Pologne Portugal Roumanie Fédération de Russie Soudan Suède République slovaque Sênégal Union soviétique Tchad Togo Ukraine Etats-Unis d'Amérique Viet Nam |
|---|---|---|--|---|--|
|---|---|---|--|---|--|

10

15

20

25

30

35

## Vaccin contre les infections à Neisseria meningitidis

La présente invention a pour objet une composition pharmaceutique vaccinale destinée à la prévention des méningites causées par Neisseria meningitidis.

D'une manière générale, les méningites sont soit d'origine virale, soit d'origine bactérienne. Les bactéries principalement responsables sont : N. meningitidis et Haemophilus influenzae, respectivement impliquées dans environ 40 et 50 % des cas de méningites bactériennes.

On dénombre en France, environ 600 à 800 cas par an de méningites à N. meningitidis. Aux Etats-Unis, le nombre de cas s'élève à environ 2 500 à 3 000 par an.

L'espèce N. meningitidis est sub-divisée en sérogroupes selon la nature des polysaccharides capsulaires. Bien qu'il existe une douzaine de sérogroupes, 90 % des cas de méningites sont attribuables à 3 sérogroupes : A, B et C.

Il existe des vaccins efficaces à base de polysaccharides capsulaires pour prévenir les méningites à *N. meningitidis* sérogroupes A et C. Ces polysaccharides tels quels ne sont que peu ou pas immunogéniques chez les enfants de moins de 2 ans et n'induisent pas de mémoire immunitaire. Toutefois, ces inconvénients peuvent être surmontés en conjuguant ces polysaccharides à une protéine porteuse.

Par contre, le polysaccharide de N. meningitidis groupe B n'est pas ou peu immunogène chez l'homme, qu'il soit sous forme conjuguée ou non. Ainsi, il apparait hautement souhaitable de rechercher un vaccin à l'encontre des méningites induites par N. meningitidis notamment du sérogroupe B autre qu'un vaccin à base de polysaccharide.

A cette fin, différentes protéines de la membrane externe de N. meningitidis ont déjà été proposées. Il s'agit en particulier du récepteur membranaire de la transferrine humaine.

25

D'une manière générale, la grande majorité des bactéries ont besoin de fer pour leur croissance et elles ont développé des systèmes spécifiques d'acquisition de ce métal. En ce qui concerne notamment *N. meningitidis* qui est un pathogène strict de l'homme, le fer ne peut être prélevé qu'à partir des protéines humaines de transport du fer telles que la transferrine et la lactoferrine puisque la quantité de fer sous forme libre est négligable chez l'homme (de l'ordre de : 10<sup>-18</sup> M), en tout cas insuffisante pour permettre la croissance bactérienne.

Ainsi, N. meningitidis possède un récepteur de la transferrine humaine et un récepteur de la lactoferrine humaine qui lui permettent de fixer ces protéines chélatrices du fer et de capter par la suite le fer nécessaire à sa croissance.

12 2010

Le récepteur de la transferrine de la souche N. meningitidis B16B6 a été purifié par Schryvers et al (WO 90/12591) à partir d'un extrait membranaire. Cette protéine telle que purifiée apparaît essentiellement constituée de 2 types de polypeptides : un polypeptide d'un poids moléculaire apparent élevé de 100 kD et un polypeptide d'un poids moléculaire apparent moindre d'environ 70 kD, tels que révélés après électrophorèse sur gel de polyacrylamide en présence de SDS.

Le produit de la purification notamment mise en oeuvre par Schryvers est appelé, par définition arbitraire et pour les besoins de la présente demande de brevet, récepteur de la transferrine et les polypeptides le constituant, des sous-unités. Dans la suite du texte, les sous-unités de poids moléculaire élevé et de poids moléculaire moindre sont respectivement appelées Tbp1 et Tbp2.

On a maintenant trouvé qu'il existait au moins 2 types de souches qui diffèrent par la constitution de leurs récepteurs de la transferrine respectifs. Ceci a été mis en évidence en étudiant des extraits membranaires de plusieurs dizaines de souches de N. meningitidis d'origines variées. Ces extraits membranaires ont tout d'abord été soumis à une électrophorèse sur gel de SDS-PAGE, puis électrotransferés sur feuilles de nitrocellulose. Ces feuilles de nitrocellulose ont été incubées :

- a) en présence d'un antisérum de lapin dirigé contre le récepteur de la transferrine purifié à partir de la souche N. meningitidis B16B6, aussi appellée 2394;
- b) en présence d'un antisérum de lapin dirigé contre le récepteur de la transferrine purifié à partir de la souche N. meningitidis 2169; ou
  - c) en présence de la transferrine humaine conjuguée à la peroxydase.
- En ce qui concerne a) et b), la reconnaissance des sous-unités du récepteur de la transferrine est révélée par addition d'un anticorps anti-immunoglobulines de lapin couplé à la peroxydase, puis par addition du substrat de cette enzyme.
- Les tableaux I et II ci-après dessous indiquent le profil de certaines souches représentatives tel qu'il apparait sur gel de SDS-PAGE à 7,5 % polyacrylamide; les bandes sont caractérisées par leur poids moléculaire apparent exprimé en kilodaltons (kD):

|  |  | Souches                                     | S                                |
|--|--|---|----------------------------------|
| Tableau I  | 2394 (B; 2a;P1.2:L2,3)<br>2228 (B; nd)<br>2170 (B; 2a:P1.2:L3) | 2234 (Y;nd)<br>2154 (C; nd)<br>2448 (B; nd) | 550 (C; 2a:)<br>179 (C; 2a:P1.2) |
| Détection avec<br>l'antisérum                        | 93   | 93  | 88                               |
| anti-récepteur 2394                                  | 89   | 69  | 69                               |
| Détection avec<br>l'antisérum<br>anti-récepteur 2169 | 66   | 93  | 66                               |
| Détection avec<br>la transferrine<br>peroxydase      | 89   | 69  | 69                               |

N.B. : Entre parenthèse sont Indiqués dans l'ordre le sérogroupe, le sérotype, le sous-type et l'immunotype.

|   |                    |                |                | Sol   | Souches            |                    |                |                |                    |
|---|--------------------|----------------|----------------|---|--------------------|--------------------|----------------|----------------|--------------------|
| Tableau II  | 2169<br>(B:9:P1.9) | 1000<br>(B:nd) | 1604<br>(B:nd) | 132 1001 876<br>(C:15:P1.16) (A:4:P1.9) (B:19:P1.6) | 1001<br>(A:4:P1.9) | 876<br>(B:19:P1.6) | 1951<br>(A:nd) | 2449<br>(B:nd) | 867<br>(B:2b:P1.2) |
| Détection avec l'antisérum<br>anti-récepteur 2394 | 8                  | 86             | 86             | 86  | 86                 | 96                 | 94             | 94             | 93                 |
| Détection avec l'antisérum<br>anti-récepteur 2169 | 96<br>87           | 98             | 88 88          | 98<br>81  | 98 79              | 96<br>88           | 94             | 94             | 93<br>85           |
| Détection avec la transferrine-<br>peroxydase     | 87                 | 88             | 83             | . 81  | 79                 | 88                 | 87             | 88             | 88                 |

N.B.: Entre parenthèse sont indiqués dans l'ordre le sérogroupe, le sérotype, le sous-type et l'Immunotype.

Les résultats répertoriés dans les 2 premières lignes des tableaux montrent qu'il existe 2 types de souches :

Le premier type (Tableau I) correspond à des souches qui possèdent un récepteur dont les 2 sous-unités sont reconnues par l'antisérum anti-récepteur 2394 tandis que seule la sous-unité de haut poids moléculaire est reconnue par l'antisérum anti-récepteur 2169.

Le second type (Tableau II) correspond à des souches qui possèdent un récepteur dont les 2 sous-unités sont reconnues par l'antisérum anti-récepteur 2169 tandis que seule la sous-unité de haut poids moléculaire est reconnue par l'antisérum anti-récepteur 2394.

En conséquence, il existe une diversité antigénique au niveau de la sous-unité de moindre poids moléculaire. Cette diversité est toutefois restreinte puisqu'elle se résout en 2 grands types, contrairement à ce qui est suggéré par Griffiths et al, FEMS Microbiol. Lett. (1990) 69:31.

[Par ailleurs, on notera que quelque soit le type de souche, la sous-unité capable de se lier à la transferrine est toujours la sous-unité de moindre poids moléculaire (Tableaux A et B, troisième ligne des résultats).]

En vertu de ces constatations, il eut été tentant de conclure qu'un vaccin efficace à l'encontre de toutes les infections à N. meningitidis pouvait être constitué de manière suffisante, d'un récepteur de la transferrine ou uniquement de sa sous-unité de haut poids moléculaire, quelle que soit la souche d'origine du récepteur, puisque cette dernière est reconnue par les 2 types d'antisérums.

De manière surprenante, on a maintenant trouvé que tel n'était pas le cas dans la mesure où la sous-unité de haut poids moléculaire ne serait pas capable d'induire la production d'anticorps de type neutralisant. Seule la plus petite des 2 sous-unités du récepteur serait capable de remplir cette fonction. Puisque cette sous-unité de moindre poids moléculaire se caractérise par une variation antigénique significative du premier type au deuxième type de souche, un seul type de récepteur de la transferrine ne devrait pas être suffisant pour vacciner contre toutes les infections à N. meningitidis.

10

15

i)

## C'est pourquoi l'invention propose :

Une composition pharmaceutique vaccinale qui comprend à titre d'agents thérapeutiques au moins une première et une deuxième molécules capables de se lier à la transferrine humaine ; ladite première molécule ayant pour origine une première souche de N. meningitidis qui possède un récepteur de la transferrine humaine au moins constitué d'une sous-unité de haut poids moléculaire (Tbp1) et d'une sous-unité de poids moléculaire moindre (Tbp2) et dont la sous-unité de poids moléculaire moindre (Tbp2) est reconnue par un antisérum anti-récepteur de la souche N. meningitidis 2394 (récepteur 2394) et n'est pas reconnue par un antisérum anti-récepteur de la souche de N. meningitidis 2169 (récepteur 2169); et ladite deuxième molécule ayant pour origine une deuxième souche de N. meningitidis qui possède un récepteur de la transferrine humaine au moins constitué d'une sous-unité de haut poids moléculaire (Tbp1) et d'une sous-unité de poids moléculaire moindre (Tbp2) et dont la sous-unité de poids moléculaire moindre (Tbp2) est reconnue par un antisérum anti-récepteur 2169 et n'est pas reconnue par un antisérum anti-récepteur 2394;

20

25

30

35

## ii) Un kit de vaccination contenant:

- du l'ecomposition pharmaceutique qui comprend à titre d'agent thérapeutique au moins une première molécule capable de se lier à la transferrine humaine ; ladite première molécule ayant pour origine une première souche de N. meningitidis qui possède un récepteur de la transferrine humaine au moins constitué d'une sous-unité de haut poids moléculaire et d'une sous-unité de poids moléculaire moindre et dont la sous-unité de poids moléculaire moindre est reconnue par un antisérum anti-récepteur de la souche N. meningitidis 2394 (récepteur 2394) et n'est pas reconnue par un antisérum anti-récepteur de la souche de N. meningitidis 2169 (récepteur 2169);
- b) Une composition pharmaceutique qui comprend à titre d'agent thérapeutique au moins une deuxième molécule capable de se lier à la transferrine humaine ; ladite deuxième molécule ayant pour

10

15

20

25

30

35

origine une deuxième souche de N. meningitidis qui possède un récepteur de la transferrine humaine au moins constitué d'une sous-unité de haut poids moléculaire et d'une sous-unité de poids moléculaire moindre et dont la sous-unité de poids moléculaire moindre est reconnue par un antisérum anti-récepteur 2169 et n'est pas reconnue par un antisérum anti-récepteur 2394.; et

Des instructions pour l'administration concomitante ou consécutive des compositions a) et b);

L'usage thérapeutique combiné d'au moins une première et une iii) deuxième molécules capables de se lier à la transferrine humaine; ladite première molécule ayant pour origine une première souche de N. meningitidis qui possède un récepteur de la transferrine humaine au moins constitué d'une sous-unité de haut poids moléculaire et d'une sous-unité de poids moléculaire moindre et dont la sous-unité de poids moléculaire moindre est reconnue par un antisérum anti-récepteur de la souche N. meningitidis 2394 (récepteur 2394) et n'est pas reconnue par un antisérum anti-récepteur de la souche de N. meningitidis 2169 (récepteur 2169) ; et ladite deuxième molécule ayant pour origine une deuxième souche de N. meningitidis qui possède un récepteur de la transferrine humaine au moins constitué d'une sous-unité de haut poids moléculaire et d'une sous-unité de poids moléculaire moindre et dont la sous-unité de poids moléculaire moindre est reconnue par un antisérum anti-récepteur 2169 et n'est pas reconnue par un antisérum anti-récepteur 2394; et

Une méthode de vaccination à l'encontre des infections à N. meningitidis, qui comprend l'acte d'administrer une quantité efficace d'un point de vue thérapeutique d'au moins une première et une deuxième molécules capables de se lier à la transferrine humaine, de manière concomitante ou consécutive, à un sujet ayant besoin d'un tel traitement vaccinal; ladite première molécule ayant pour origine une première souche de N. meningitidis qui possède un récepteur de la transferrine humaine au moins constitué d'une sous-unité de haut poids moléculaire et d'une sous-unité de poids moléculaire moindre et dont la sous-unité de poids moléculaire moindre est reconnue par un antisérum anti-récepteur de la

souche N. meningitidis 2394 (récepteur 2394) et n'est pas reconnue par un antisérum anti-récepteur de la souche de N. meningitidis 2169 (récepteur 2169); et ladite deuxième molécule ayant pour origine une deuxième souche de N. meningitidis qui possède un récepteur de la transferrine humaine au moins constitué d'une sous-unité de haut poids moléculaire et d'une sous-unité de poids moléculaire moindre et dont la sous-unité de poids moléculaire moindre est reconnue par un antisérum anti-récepteur 2169 et n'est pas reconnue par un antisérum anti-récepteur 2394.

10

15

20

25

30

35

traitement approprié.

5

Par "molécule capable de se lier à la transferrine humaine", on entend soit un récepteur de la transferrine humaine ayant pour origine N. meningitidis (c'est-à-dire une molécule comprenant notamment 2 types de sous-unités) soit uniquement la sous-unité du récepteur, capable de se lier à la transferrine humaine, ainsi qu'un fragment ou un analogue de cette sous-unité.

Un récepteur de la transferrine peut être obtenu sous forme purifiée à partir d'une souche de N. meningitidis préalablement cultivée dans un milieu carencé en fer sous forme libre, notamment selon la méthode de Schryvers et al, WO 90/12591, décrite de manière similaire dans Schryvers et al, Infect. Immun. (1988) 56 (5): 1144. De manière alternative, un récepteur de la transferrine ayant pour origine une souche de N. meningitidis peut être produit en mettant en oeuvre les techniques du génie génétique. Le ou les fragments d'ADN codant pour les sous-unités du récepteur peuvent être exprimés conjointement ou séparément dans un système d'expression hétérologue (e.g. bactérie, levure, cellule de mammifère). Les sous-unités sous forme libre ou associées sous forme de récepteur sont dans ce cas-là recueillies à partir d'une culture et purifiées. Lorsque les sous-unités sont ainsi produites sous forme libre, on peut prévoir de les réassocier sous forme de récepteur en les soumettant à un

La sous-unité capable de se lier à la transferrine humaine (sous-unité de moindre poids moléculaire) peut être obtenue sous forme purifiée (c'est-à-dire dissociée et isolée de la sous-unité de haut poids moléculaire) notamment à partir d'un récepteur purifié selon la méthode de Schryvers et al, en soumettant le récepteur à l'action d'un agent fortement dénaturant tel que l'urée 8M ou la guanidine HCl 6M, puis en séparant les sous-unités dissociées par des méthodes

chromatographiques classiques telles qu'une chromatographie d'échange d'ions ou de gel de filtration. De manière alternative, la sous-unité peut être produite selon les méthodes du génie génétique. Ces méthodes sont en outre parfaitement adaptées à la production des fragments ou des analogues de la sous-unité.

A titre d'exemple, les sous-unités Tbp1 et Tbp2 des souches 2394 et 2169 sont décrites par référence à leurs\_séquences d'acides aminés telles que montrées dans les identificateurs de séquences n° 1 à 4 (SEQ ID N° 1 à 4).

10

15

5

Par "fragment de la sous-unité capable de se lier à la transferrine humaine", on signifie un peptide ayant une séquence d'acides aminés qui est incluse dans la séquence de la sous-unité. Par "analogue de la sous-unité capable de se lier à la transferrine humaine", on signifie une protéine ayant une séquence d'acides aminés qui présente un degré d'homologie d'au moins 80 %, de préférence d'au moins 90 %, de manière tout à fait préférée d'au moins 95 % avec la séquence de la sous-unité. Aux fins de la présente invention, il est bien entendu qu'un tel fragment ou un tel analogue doit conserver les propriétés immunogènes de la sous-unité.

20

25

Les souches de N. meningitidis 2394 (B:2a:P1.2:L2.3) et 2169 (B:9:P1.9:L3.7), communément utilisées dans les laboratoires, sont publiquement disponibles auprès de la Collection de l'Institut Pasteur, 25 rue du Dr Roux 75015 Paris sous les numéros d'enregistrement respectifs CIP 7908 et CIP 7917.

De plus, les antisérums anti-récepteur qui sont requis afin de discriminer les souches de N. meningitidis peuvent être obtenus comme suit :

Un récepteur est tout d'abord purifié à partir d'une souche initiale (2394 ou 2169), selon la méthode de Schryvers et al. Des lapins néozélandais albinos recoivent par voie sous-cutanée et intramusculaire 100 μg du récepteur en présence d'adjuvant complet de Freund. 21 jours et 42 jours après la première injection, les lapins recoivent à nouveau 100 μg du récepteur purifié mais ces fois-ci en présence d'adjuvant incomplet de Freund. 15 jours après la dernière injection, le sérum des animaux est prélevé, puis décomplémenté et filtré sur une membrane de porosité 0,45 μm. Le filtrat est par la suite épuisé par contact

avec la souche initiale qui pour se faire, a été cultivée au préalable en présence de fer (dans ces conditions, la synthèse du récepteur de la transferrine est réprimée). Les modalités de contact sont comme suit : 10 ml du filtrat sont ajoutés à  $10^{10}$  cfu (unités formant des colonies) d'une culture de la souche initiale. L'adsorption est poursuivie une nuit à 4°C, sous agitation. Les bactéries sont ensuite éliminées par centrifugation. Le surnageant est récupéré puis soumis à nouveau à 2 opérations d'adsorption successives comme précédemment décrit.

Le type d'une souche (vis-à-vis de la nature de son récepteur de la transferrine) peut être identifié à partir d'extraits membranaires derivés de cultures carencées en fer sous forme libre, en mettant en oeuvre des techniques conventionnelles telles que l'électrophorèse sur gel de SDS-PAGE, poursuivie par un immunoblotting utilisant un antisérum tel que précédemment décrit.

15

20

25

30

35

10

La première molécule entrant dans la composition vaccinale a pour origine une première souche de *N. meningitidis* qui possède un récepteur de la transferrine essentiellement constitué (i) d'une sous-unité de haut poids moléculaire, de manière avantageuse de 100 à 90 kD, de préférence de 93-95 kD environ et (ii) d'une sous-unité de moindre poids moléculaire, de manière avantageuse de 75 à 60 kD, de préférence de 72 à 65 kD, et de manière tout à fait préférée respectivement (i) de 93 kD et (ii) de 67-70 kD environ.

La deuxième molécule entrant dans la composition vaccinale a pour origine une deuxième souche de N. meningitidis qui possède un récepteur de la transferrine essentiellement constitué (i) d'une sous-unité de haut poids moléculaire, de manière avantageuse de 100 à 90 kD, de préférence de 100 à 95 kD, de manière tout à fait préférée de 98 kD environ et (ii) d'une sous-unité de moindre poids moléculaire, de manière avantageuse de 90 à 80 kD, de préférence de 87 à 85 kD, de manière tout à fait préférée de 87 kD environ.

Les poids moléculaires indiqués ci-avant sont des poids moléculaires apparents tels que révélés après électrophorèse d'un récepteur purifié sur gel de SDS-PAGE. Une telle électrophorèse peut être mise en oeuvre selon la méthode de Laemmli illustrée comme suit :

On prépare tout d'abord un gel de polyacrylamide (16 cm x 20 cm x 1 mm d'épaisseur) comprenant un prégel à 5 % et un gel séparateur à 7,5 % dans du tampon d'électrophorèse (Tris 6 g/l, glycine 28,8 g/l, SDS 0,1 %).

D'autre part, à 50  $\mu$ l d'une solution de récepteur purifié à 0,6 mg/ml (dans le tampon phosphate 50 mM pH 8.0 contenant du Sarkosyl à 0,05 %) sont ajoutés 50  $\mu$ l de tampon échantillon (Tris-HCl 62 mM pH 6.8, SDS 2 %,  $\beta$ -mercaptoéthanol 5 %, glycérol 1 %, bleu de bromophénol 0,001 %). Le mélange est incubé pendant 5 min dans un bain d'eau en ébullition. 17  $\mu$ l (soit 5  $\mu$ g de protéine) de l'échantillon ainsi préparé sont déposés dans un puits du gel. On ajoute en parallèle, un échantillon préparé de manière similaire qui contient des marqueurs de poids moléculaire. L'électrophorèse est réalisée en tampon d'électrophorèse à 50 Volts pendant 15 heures. Le gel est fixé et coloré au bleu de Coomassie.

15

20

25

30

35

10

D'une manière générale, la première ou la deuxième molécule utile aux fins de la présente invention peut avoir pour origine une souche de N. meningitidis de n'importe quel sérogroupe. De manière avantageuse, la première ou la deuxième molécule a pour origine une souche de N. meningitidis sérogoupe B. De préférence, la première et la deuxième molécules ont respectivement pour origine une première et une deuxième souches de N. meningitidis sérogroupe B.

Selon un aspect de l'invention tout à fait préféré, la première molécule a pour origine la souche 2394 tandis que la deuxième molécule a pour origine la souche 2169.

Une composition pharmaceutique selon l'invention peut être fabriquée de manière conventionnelle. En particulier on associe le ou les agents thérapeutiques selon l'invention avec un diluant ou un support acceptable d'un point de vue pharmaceutique. Une composition selon l'invention peut être administrée par n'importe quelle voie conventionnelle en usage dans le domaine des vaccins, en particulier par voie sous-cutanée, par voie intramusculaire ou par voie intra-veineuse, par exemple sous forme de suspension injectable. L'administration peut avoir lieu en dose unique ou répétée une ou

plusieurs fois après un certain délai d'intervalle. Le dosage approprié varie en fonction de divers paramètres, par exemple, de l'individu traité ou du mode d'administration.

5

10

L'invention est décrite plus en détails dans les exemples ci-après et par référence à la Figure 1, qui représente une électrophorèse en gel SDS-PAGE en polyacrylamide 7,5 % dans laquelle les colonnes A et B correspondent aux récepteurs des souches N. meningitidis 2169 et 2394, respectivement. Les flèches à l'horizontale indiquent l'emplacement des protéines témoins de masse moléculaire apparente connue (94 kD, phosphorilase B; 67 kD, albumine).

EXEMPLE 1: Purification du récepteur de la transferrine à partir de la souche 2394

### 1A - Culture

5

20

Un lyophilisat de la souche N. meningitidis 2394 est repris dans environ 1 ml de bouillon Mueller-Hinton (BMH, Difco). La suspension bactérienne est ensuite étalée sur le milieu solide Muller-Hinton contenant du sang cuit (5 %).

Après 24 h d'incubation à 37°C dans une atmosphère contenant 10 % de CO<sub>2</sub>, la nappe bactérienne est recueillie pour ensemencer 150 ml de BMH pH 7.2, répartis en 3 erlens de 250 ml. L'incubation est poursuivie pendant 3 h à 37°C sous agitation. Chacune des 3 cultures ainsi réalisées permet d'ensemencer 400 ml de BMH pH 7,2 supplémentés avec 30 μm d'éthylènediamine - di (O - hydroxyphenyl - acetic acid) (EDDA, Sigma), qui est un agent chélatant du fer sous forme libre.

Après 16 h de culture à 37°C sous agitation, les cultures sont contrôlées pour leur pureté par observation au microscope après une coloration de Gram.

La suspension est centrifugée, le culot contenant les germes est pesé et conservé à -20°C.

#### 1B - Purification

La méthode de purification est essentiellement telle que décrite par Schryvers et al (supra).

Le culot bactérien obtenu en 1A est décongelé, puis remis en suspension dans 200 ml de tampon Tris HCl 50 mM, pH 8.0 (tampon A). La suspension est centrifugée pendant 20 min à 15 000 xg à 4°C.Le culot est récupéré, puis remis en suspension dans du tampon A à la concentration finale de 150 g/l. Des fractions de 150 ml sont traitées pendant 8 min à 800 bars dans un lyseur de cellules travaillant sous haute pression (Rannie, modèle 8.30H). Le lysat cellulaire ainsi obtenu est centrifugé pendant 15 min à 4°C à 15 000 xg. Le surnageant est récupéré, puis centrifugé pendant 75 min à 4°C à 200 000 xg.

10

15

Après élimination du surnageant, le culot est repris dans du tampon A et après dosage de protéines selon Lowry, la concentration de la suspension est ajustée à 5 mg/ml.

A 1,4 ml de la suspension de membranes on ajoute 1,75 mg de transferrine humaine biotynylée selon le procédé décrit par Schryvers. La concentration finale de la fraction membranaire est de 4 mg/ml. Le mélange est incubé 1 heure à 37°C puis centrifugé à 100 000 xg pendant 75 min à 4°C. Le culot de membranes est repris par le tampon A contenant du NaCl 0,1M et incubé pendant 60 min à température ambiante.

Après solubilisation, on ajoute à cette suspension un certain volume de N Lauroyl Sarkosine à 30 % (p/v) et d'EDTA 500 mM de façon que les concentrations finales en Sarkosyl et EDTA soient de 0.5 % et 5 mM respectivement. Après une incubation de 15 min à 37°C sous agitation, on ajoute 1 ml de résine streptavidine-agarose (Pierce) préalablement lavée en tampon A. La suspension est incubée 15 min à température ambiante puis centrifugée à 1 000 xg pendant 10 min. La résine est ensuite conditionnée dans une colonne et l'éluat direct est éliminé.

20

25

La résine est lavée par 3 volumes de colonnes de tampon Tris-HCl 50 mM pH 8.0 contenant NaCl 1M, EDTA 10 mM Sarkosyl 0,5 % (tampon B) puis par un volume de colonne de tampon B contenant de la guanidine HCl 750 mM. Le récepteur de la transferrine est ensuite élué par le tampon B contenant de la guanidine HCl 2M Sarkosyl 0,05 %. L'éluat est collecté en fraction dont le volume correspond à 1 Vol., dans des tubes contenant 1 Vol. de Tris HCl 50 mM pH 8.0, NaCl 1M. La densité optique à 280 nm de l'éluat est mesurée en sortie de colonne à l'aide d'un détecteur UV.

30

35

Les fractions correspondant au pic d'élution sont recueillies, dialysées contre du tampon phosphate 10 mM, pH 8.0 contenant du Sarkosyl 0,05 % et lyophilisées. Le lyophilisat est repris dans de l'eau à une concentration 10 fois supérieure. La solution est dialysée une seconde fois contre du tampon phosphate 50 mM pH 8.0 contenant du Sarkosyl 0,05 % (tampon C) puis la solution est filtrée sur une membrane de porosité 0,22  $\mu$ m.

Le contenu en protéines est déterminé et ajusté à 1 mg/ml par addition de tampon C, sous conditions aseptiques. Cette préparation est conservée à -70°C.

5

EXEMPLE 2: Purification du récepteur de la transferrine à partir de la souche 2169.

La culture de la souche 2169 et la purification du récepteur de la transferrine sont effectuées dans des conditions identiques à celles décrites dans l'Exemple 1.

EXEMPLE 3: Composition pharmaceutique vaccinale destinée à prévenir des infections à N. meningitidis.

Les solutions stériles obtenues dans les Exemples 1 et 2 sont décongelées. Afin de préparer un litre de vaccin renfermant  $100 \mu g/ml$  de chacun des principes actifs, on mélange stérilement les solutions suivantes :

| _ |   |  |
|---|---|--|
| つ | n |  |
| 4 | v |  |

25

| - | Solution de recepteur 2394 à 1 mg/ml |
|---|--------------------------------------|
|   | dans du tampon C                     |
|   |                                      |
|   | C.1 1 . 4                            |

100 ml

- Solution de récepteur 2169 à 1 mg/ml dans du tampon C

100 ml

Eau physiologique tamponnée (PBS)
 à pH 6.0

300 ml

30 - Hydroxyde d'aluminium à 10 mg Al + + + /ml

 $50 \, \mathrm{ml}$ 

Merthiolate à 1 % (p/v) dans du PBS

 $10 \, \mathrm{ml}$ 

- PBS qsp

1000 ml

10

15

20

25

30

EXEMPLE 4: Mise en évidence de l'importance de la sous-unité de moindre poids moléculaire à titre d'agent vaccinal.

Des lapins néozélandais albinos recoivent par voie sous-cutanée et intramusculaire 100 µg du récepteur 2394 ou 2169 (tel que obtenu dans l'Exemple 1 ou 2) en présence d'adjuvant complet de Freund. 21 jours et 42 jours après la première injection, les lapins recoivent à nouveau 100 µg du récepteur purifié mais ces fois-ci en présence d'adjuvant incomplet de Freund. 15 jours après la dernière injection, le sérum de animaux est prélevé, puis décomplémenté et filtré sur une membrane de porosité 0,45 µm. Le filtrat est par la suite épuisé par contact avec la souche initiale (2394 ou 2169) qui pour se faire, a été cultivée au préalable en présence de fer sous forme libre (dans ces conditions, la synthèse du récepteur de la transferrine est réprimée). Les modalités de contact sont comme suit : 10 ml du filtrat sont ajoutés à 10<sup>10</sup> cfu (unités formant des colonies) d'une culture de la souche initiale. L'adsorption est poursuivie une nuit à 4°C, sous agitation. Les bactéries sont ensuite éliminées par centrifugation. Le surnageant est récupéré puis soumis à nouveau à 2 opérations d'adsorption successives comme précédemment décrit.

Une gamme de dilution de chacun des antisérums anti-récepteur 2394 et anti-récepteur 2169 est préparée en milieu M199 (Gibco). 200  $\mu$ l de chaque dilution sont déposés dans les puits d'une macroplaque de titrage (8x12in.). Un éssai témoin est réalisé avec 200  $\mu$ l de milieu M199. Dans chacuns des puits on ajoute (i) 100  $\mu$ l d'une culture en phase de croissance exponentielle d'une souche de N. meningitidis, en milieu Mueller-Hinton complémenté à 30  $\mu$ M EDDA et (ii) 100  $\mu$ l de complément (sérum de jeune lapin dilué).

Après 30 min d'incubation à 37°C sous agitation douce, on ajoute dans chaque puits, 1 ml de milieu Mueller-Hinton contenant 1 ml d'agar noble en surfusion. Après solidification du milieu, l'incubation est poursuivie 18-24 hrs à 37°C; puis le nombre d'unités formant des colonies dans chaque puits est évalué. L'inverse de la dernière dilution d'antisérum en présence de laquelle on observe 50 % de lyse par rapport au témoin, correspond au titre bactéricide.

Les résultats sont présentés dans le Tableau III ci-dessous :

|                               | Activité Bacté                                     | ricide                              |                             |
|-------------------------------|--|-------------------------------------|-----------------------------|
| Lapir                         | n° 1   | Lag                                 | oin n° 2                    |
| Sérum avant immunisation 2394 | Antisérum<br>anti-récepteur                        | Sérum avant<br>immunisation<br>2169 | Antisérum<br>anti-récepteur |
| 2394       < 8                | 2048<br>1024<br>2048<br>2048<br>256<br>< 16<br>< 8 | < 8 < 8 < 8 < 8 < 8 < 8 < 8 < 8     | < 8 < 8 < 8 < 8 < 4 1024 65 |
|                               | 1  |                                     |                             |

L'antisérum anti-récepteur 2394 a une activité bactéricide uniquement à l'encontre des souches du premier type tel que défini dans la présente demande (2394, 2228, 2154, 2234 et 2448) tandis que l'antisérum anti-récepteur 2169 a une activité bactéricide uniquement à l'encontre des souches du second type (2169 et 876) Ceci suggère fortement que la production d'anticorps neutralisants est essentiellement induite par la sous-unité de moindre poids moléculaire qui porte la variabilité antigénique.

20

Objet: Séquence d'acides aminés de la sous-unité Tbp2 N. meningitidis 2394.

Cys Leu Gly Gly Gly Ser Phe Asp Leu Asp Ser Val Glu Thr Val Gln Asp Met His Ser Lys Pro Lys Tyr Glu Asp Glu Lys Ser Gln Pro Glu Ser Gln Gln Asp Val Ser Glu Asn Ser Gly Ala Ala Tyr Gly Phe Ala Val Lys Leu Pro Arg Arg Asn Ala His Phe Asn Pro Lys Tyr Lys Glu Lys His Lys Pro Leu Gly Ser Met Asp Trp Lys Lys Leu Gln Arg Gly Glu Pro Asn Ser Phe Ser Glu Arg Asp Glu Leu Glu Lys Lys Arg Gly Ser Ser Glu Leu Ile Glu Ser Lys 95 100 Trp Glu Asp Gly Gln Ser Arg Val Val Gly Tyr Thr Asn Phe Thr Tyr Val Arg Ser Gly Tyr Val Tyr Leu Asn Lys Asn Asn Ile Asp Ile Lys Asn Asn Ile Val Leu Phe Gly Pro Asp Gly Tyr Leu Tyr Tyr Lys Gly Lys Glu Pro Ser Lys Glu Leu Pro Ser Glu Lys Ile Thr Tyr Lys Gly Thr Trp Asp Tyr Val Thr Asp Ala Met Glu Lys Gln Arg Phe Glu Gly Leu Gly Ser Ala Ala Gly Gly Asp Lys Ser Gly Ala Leu Ser Ala Leu Glu Glu Gly Val Leu Arg Asn Gln Ala 200 Glu Ala Ser Ser Gly His Thr Asp Phe Gly Met Thr Ser Glu Phe Glu Val Asp Phe Ser Asp Lys Thr Ile Lys Gly Thr Leu Tyr Arg Asn Asn Arg Ile Thr Gln Asn Asn Ser Glu Asn Lys Gln Ile Lys

| Thr Thr Arg Tyr Thr Ile Gln Ala THr Leu His Gly Asn Arg Ph                   | e |
|--|---|
| Lys Gly Lys Ala Leu Ala Ala Asp Lys Gly Ala Thr Asn Gly Se.                  |   |
| 280 28   | 5 |
| His Pro Phe Ile Ser Asp Ser Asp Ser Leu Glu Gly Gly Phe Tyr<br>290 295 . 300 | 0 |
| Gly Pro Lys Gly Glu Glu Leu Ala Gly Lys Phe Leu Ser Asn Asp<br>305 310 315   |   |
| Asn Lys Val Ala Ala Val Phe Gly Ala Lys Gln Lys Asp Lys Lys<br>320 325 330   |   |
| Asp Gly Glu Asn Ala Ala Gly Pro Ala Thr Glu Thr Val Ile Asp                  | ) |
| Ala Tyr Arg Ile Thr Gly Glu Glu Phe Lys Lys Glu Gln Ile Asp                  |   |
| 350 355 360  Ser Phe Gly Asp Val Lys Lys Leu Leu Val Asp Gly Val Glu Leu     | ) |
| 370 375  |   |
| Ser Leu Leu Pro Ser Glu Gly Asn Lys Ala Ala Phe Gln His Glu<br>380 385 390   |   |
| Ile Glu Gln Asn Gly Val Lys Ala Thr Val Cys Cys Ser Asn Leu<br>395 400 405   |   |
| Asp Tyr Met Ser Phe Gly Lys Leu Ser Lys Gku Asn Lys Asp Asp 410 415 420      |   |
| Met Phe Leu Gln Gly Val Arg Thr Pro Val Ser Asp Val Ala Ala 425              |   |
| Arg Thr Glu Ala Lys Tyr Arg Gly Thr Gly Thr Trp Tyr Gly Tyr                  |   |
| Ile Ala Asn Gly Thr Ser Trp Ser Gly Glu Ala Ser Asn Gly Glu                  |   |
| 455 460 465  Gly Gly Asn Arg Ala Glu Phe Asp Val Asp Phe Ser Thr Lys Lys     |   |
| 4/5 480  |   |
| Ile Ser Gly Thr Leu Thr Ala Lys Asp Arg Thr Ser Pro Ala Phe<br>485 490 495   |   |
| Thr Ile Thr Ala Met Ile Lys Asp Asn Gly Phe Ser Gly Val Ala 500 505 510      |   |
| Lys Thr Gly Glu Asn Gly Phe Ala Leu Asp Pro Gln Asn Thr Gly 515 520 525      |   |
| Asn Ser His Tyr Thr His Ile Glu Ala Thr Val Ser Gly Gly Phe<br>530 535 540   |   |
| Tyr Gly Lys Asn Ala Ile Glu Met Gly Gly Ser Phe Ser Phe Pro 545 550 555      |   |
| Gly Asn Ala Pro Glu Gly Lys Gln Glu Lys Ala Ser Val Val Phe 560 565 570      |   |
| Gly Ala Lys Arg Gln Gln Leu Val Gln 575                                      |   |

Objet: Séquence d'acides aminés de la sous-unité Tbp1 de N. meningitidis 2394.

Glu Asn Val Gln Ala Glu Gln Ala Gln Glu Lys Gln Leu Asp Thr Ile Gln Val Lys Ala Lys Lys Gln Lys Thr Arg Arg Asp Asn Glu Val Thr Gly Leu Gly Lys Leu Val Lys Ser Ser Asp Thr Leu Ser Lys Glu Gln Val Leu Asn Ile Arg Asp Leu Thr Arg Tyr Asp Pro Gly Ile Ala Val Val Glu Gln Gly Arg Gly Ala Ser Ser Gly Tyr Ser Ile Arg Gly Met Asp Lys Asn Arg Val Ser Leu Thr Val Asp Gly Val Ser Gln Ile Gln Ser Tyr Thr Ala Gln Ala Ala Leu Gly Gly Thr Arg Thr Ala Gly Ser Ser Gly Ala Ile Asn Glu Ile Glu Tyr Glu Asn Val Lys Ala Val Glu Ile Ser Lys Gly Ser Asn Ser Ser Glu Tyr Gly Asn Gly Ala Leu Ala Gly Ser Val Ala Phe Gln Thr Lys Thr Ala Ala Asp Ile Ile Gly Glu Gly Lys Gln Trp Gly Ile Gln Ser Lys Thr Ala Tyr Ser Gly Lys Asp His Ala Leu Thr Gln Ser Leu Ala Leu Ala Gly Arg Ser Gly Gly Ala Glu Ala Leu Leu Ile Tyr Thr Lys Arg 195 Arg Gly Arg Glu Ile His Ala His Lys Asp Ala Gly Lys Gly Val Gln Ser Phe Asn Arg Leu Val Leu Asp Glu Asp Lys Lys Glu Gly Gly Ser Gln Tyr Arg Tyr Phe Ile Val Glu Glu Cys His Asn Gly Tyr Ala Ala Cys Lys Asn Lys Leu Lys Glu Asp Ala Ser Val

|                                    | yab                                   | Glu  | Arg<br>265   | Lys                                   | Thr  | Val  | . Ser   | Thr<br>270  | Gln  | Asp  | Tyr   | Thi   | G1<br>27  | y Ser                           |
|------------------------------------|---------------------------------------|--|--|---------------------------------------|--|--|---|---|--|--|---|---|---|---------------------------------|
| Asn                                | Àrg                                   | Leu  | Leu<br>280   | Ala                                   | Asn  | Pro  | Leu   | Glu<br>285  | Tyr  | Gly  | Ser   | Glr   | Se:   | r Trp                           |
| Leu                                | Phe                                   | Arg  | Pro<br>295   | Gļy                                   | Trp  | His  | Leu   | Asp<br>300  | Asn  | Arg  | His   | Tyr   | Va:   | l Gly                           |
| Ala                                | Val                                   | Leu  | Glu<br>310   | Arg                                   | Thr  | Gln  | Gln   | Thr<br>315  | Phe  | Asp  | Thr   | Arg   | Asp<br>320  | Met                             |
| Thr                                | Val                                   | Pro  | Ala<br>325   | Tyr                                   | Phe  | Thr  | Ser   | Glu<br>330  | Asp  | Tyr  | Val   | Pro   | Gly<br>335  | Ser                             |
| Leu 1                              | Lys                                   | Gly  | Leu<br>340   | Gly :                                 | Lys  | Tyr  | Ser   | Gly<br>345  | Asp  | Asn  | Lys   | Ala   | Glu<br>350  |                                 |
| Leu 1                              |                                       |  | 333  |                                       |  |  |   | 360   |  |  |   |   | 365   |                                 |
| Gly 1                              | Chr :                                 | Gly  | Val :<br>370   | Phe 1                                 | Tyr :  | Asp  | Glu   | Arg<br>375  | His  | Thr  | Lys   | Asn   | Arg<br>380  | Tyr                             |
| Gly V                              |                                       | •  | 303  |                                       |  |  |   | 390   |  |  |   |   | 395   |                                 |
| Asp T                              | •                                     | •  | ŧ Ų O  |                                       |  |  |   | 405   |  |  |   |   | 410   |                                 |
| Asn A                              | rġ I                                  | Leu (  | 31n 0<br>115   | in T                                  | hr F   | His  | Cys   | Ser 1<br>420  | His .  | Asp (  | Gly   | Ser   | Asp<br>425  | Lys                             |
| Asn C                              | y.s_}                                 | lrg F  | ro_A   | spG                                   | ly-A   | lsn  | Lvs   | Pro-  | T  | a  | 3L - 6  | _   |   |                                 |
|                                    |                                       | 4  | 130  |                                       |  |  |   | 435   | ryr  | ser-i  | ne  |   |   | ser                             |
| Asp A                              | rg M                                  | let I  | .30  |                                       |  |  | Ser i   | 435   |  |  |   | Gln   | 440<br>Ala  |                                 |
| Asp A                              |                                       | let I<br>4<br>ys A                           | le T   | yr G                                  | lu G   | lu :   | Ser i   | 435<br>Arg <i>P</i><br>450  | Asn 1  | Leu I  | Phe (   | Gln<br>Asn  | 440<br>Ala<br>455   | Val                             |
|                                    | ys L                                  | let I<br>4<br>ys A<br>4<br>eu G              | le T<br>45   | yr G<br>he A                          | lu G   | lu :   | Ser Ala I   | 435<br>Arg #<br>450<br>Lys I<br>465   | Asn I  | Leu I  | Phe (   | Gln<br>Asn<br>Ger                                       | 440<br>Ala<br>455<br>Leu<br>470   | Val<br>Ser                      |
| Phe Ly                             | ys L<br>sn L                          | let I 4 ys A 4 eu G 4                        | le T<br>45<br>la P<br>60<br>ly T   | yr G<br>he A<br>yr A                  | lu G<br>sp T<br>sp A                           | ilu :<br>'hr i   | Ser Ala I   | Arg A<br>450<br>Lys I<br>465<br>Lys S   | Asn I  | Leu F<br>Arg H   | Phe (<br>His A  | Gln<br>Asn<br>Ger                                       | 440<br>Ala<br>455<br>Leu<br>470<br>His<br>485                             | Val<br>Ser<br>Ser               |
| Phe Ly                             | ys L<br>sn L<br>yr T                  | let II 4 ys A 4 eu G 4 yr L 4 ys P:          | le T<br>445<br>.la P<br>60<br>ly T<br>75                                       | yr G<br>he A<br>yr A                  | lu G<br>sp T<br>sp A                           | Slu :<br>Thr A   | Ser Ala I Phe I  /al G                                  | 435<br>Arg #<br>450<br>Lys I<br>465<br>Lys S<br>180   | Asn I<br>Ile <i>I</i><br>Ser C                   | Leu F<br>Arg F<br>Gln L                                  | Phe ( His A Leu S Lsp L   | Sin<br>Asn<br>Ser<br>Leu                                | 440<br>Ala<br>455<br>Leu<br>470<br>His<br>485                             | Val<br>Ser<br>Ser<br>Thr        |
| Phe Ly Ile As                      | ys L<br>yr T<br>ys L                  | eu G<br>4<br>Yr L<br>Yr L<br>Yr E<br>1:      | 11e T<br>145<br>11a P<br>160<br>1y T<br>75<br>eu G<br>90                       | yr G<br>he A<br>yr A<br>ln A          | lu G<br>sp T<br>sp A<br>sn A                   | Slu :<br>Thr in<br>Trg I   | Ser Ala I Phe I Val G                                   | 435<br>Arg #<br>450<br>Lys I<br>465<br>Lys S<br>180<br>Sln A<br>195   | Asn I<br>Ile I<br>Ser C                          | Leu I<br>Arg E<br>Gln L<br>Cyr A                         | Phe ( His A Leu S | Gln Asn Ser Leu S Ssn Ssn Ssn Ssn Ssn Ssn Ssn Ssn Ssn S | 440<br>Ala<br>455<br>Leu<br>470<br>His<br>485<br>Ile<br>500<br>Pro        | Val<br>Ser<br>Ser<br>Thr        |
| Phe Ly  Ile As  Asp Ty  Pro Ly     | ys L<br>yr T<br>ys L                  | let II  ys A  eu G  yr L  yr E  in Si  ly As | 11e T<br>145<br>1a P<br>160<br>1y T<br>75<br>eu G<br>90<br>ro P                | yr G<br>he A<br>yr A<br>ln A<br>ro Ph | lu G<br>sp T<br>sp A<br>sn A                   | thr in the state of the state o | Ser Ala II Phe II Val G                                 | 435<br>Arg #<br>450<br>Lys I<br>465<br>Lys S<br>180<br>Lys S<br>195<br>Lys S<br>195<br>Lys S  | Asn I<br>Ile I<br>Ger C<br>Ala I<br>Ger L        | Leu F<br>Arg F<br>Gln L<br>Cyr A<br>Lys A                | Phe ( lis A seu S sp L sp A er P  | Sin Asn Ser Leu Sin | 440<br>Ala<br>455<br>Leu<br>470<br>His<br>485<br>Ile<br>500<br>Pro<br>515 | Val<br>Ser<br>Ser<br>Thr<br>Tyr |
| Phe Ly Ile As Asp Ty Pro Ly Arg Va | ys L<br>yr T<br>ys L<br>al Se         | eu G<br>4<br>yr L<br>yr L<br>yr P:<br>50     | 11e T<br>145<br>1a P<br>160<br>1y T<br>75<br>eu G<br>90<br>ro P<br>105<br>1e G | yr Ghe Ayr Asln Asl                   | lu G<br>sp T<br>sp A<br>sn A<br>ne Pr<br>vs Th | thr in the interest of the int | Ser Ala II Phe II Val G                                 | 435<br>Arg #<br>450<br>Lys I<br>165 S<br>180<br>Sln A<br>195 S<br>10 A<br>25 S<br>40  | Asn I<br>Ile A<br>Ger C<br>Ala I<br>er L<br>sn T | Leu F<br>Arg F<br>Gln L<br>Cyr A<br>ys A<br>Thr S        | Phe ( lis A seu S sp L sp A er P  | Sin Asn Ser         | 440 Ala 455 Leu 470 His 485 Ile 500 Pro 515 Ile 630                       | Val Ser Ser Thr Tyr Cys         |
| Phe Ly Ile As Asp Ty Pro Ly Arg Va | ys L<br>yr T<br>ys L<br>al So<br>e G: | eu G  yr L  yr P  er 1:  fr As               | 11e T<br>145 P<br>160 P<br>175 eu G<br>90 P<br>105 G<br>120 As<br>150 As       | he A yr A: ln A: ro Pi ly Ly sn Th    | lu G sp T sp A sn A ne P r r Al                | thr in the interpretation of the interpretat | Ser Ala II Phe II Val G Asn G Chr V S Chr A S La C La G | 435<br>Arg #<br>450<br>Lys I<br>1465<br>Lys S<br>180<br>Sln A<br>195<br>Sly S<br>10<br>Al 25<br>Al 25 | Asn lile list of the line A                      | Leu H<br>Arg H<br>Gln L<br>Cyr A<br>Ys A<br>hr S<br>hr P | Phe (lis Fleu Spanson Albert Paro Albert Value)   | Sin Asn Ser         | 440 Ala 455 Leu 470 His 485 Ile 500 Pro 515 Ile 630 Asn 45                | Val Ser Ser Thr Tyr Cys Ile     |

| Asn<br>·                | Leu                                    | Ser                             | Trp<br>595   | Asn                     | Ala                                    | Gly                         | Val   | Val<br>600  | Leu                          | Lys                                    | Pro                                    | Phe                             | Thr<br>605   | Trp                             |
|-------------------------|--|---------------------------------|--|-------------------------|--|-----------------------------|---|---|------------------------------|--|--|---------------------------------|--|---------------------------------|
| Met                     | Asp                                    | Leu                             | Thr<br>610   | Tyr                     | Arg                                    | Ala                         | Ser   | Thr<br>615  | Gly                          | Phe                                    | Arg                                    | Leu                             | Pro<br>620   | Ser                             |
| Phe                     | Ala                                    | Glu                             | Met<br>625   | Tyr                     | Gly                                    | Trp                         | Arg   | Ala<br>630  | Gly                          | Glu                                    | Ser                                    | Leu                             | Lys<br>635   | Thr                             |
| Leu                     | Asp                                    | Leu                             | Lys<br>640   | Pro                     | Glu                                    | Lys                         | Ser   | Phe<br>645  | Asn                          | Arg                                    | Glu                                    | Ala                             | Gly<br>650   | Ile                             |
| Val                     | Phe                                    | Lys                             | Gly<br>655   | Asp                     | Phe                                    | Gly                         | Asn   | Leu<br>660  | Glu                          | Ala                                    | Ser                                    |                                 | Phe<br>665   | Asn                             |
| Asn                     | Ala                                    | Tyr                             | Arg<br>670   | Asp                     | Leu                                    | Ile                         | Ala   | Phe<br>675  | Gly                          | Tyr                                    | Glu                                    | Thr                             | Arg<br>680   | Thr                             |
| Gln                     | Asn                                    | Gly                             | Gln<br>685   | Thr                     | Ser                                    | Ala                         | Ser   | Gly<br>690  | Asp                          | Pro                                    | Gly                                    | Tyr                             | Arg<br>695   |                                 |
| Ala                     | Gln                                    | Asn                             | Ala<br>700   | Arg                     | Ile                                    | Ala                         | Gly   | Ile<br>705  | Asn                          | Île                                    | Leu                                    | Gly                             | Lys<br>710   | Ile                             |
| Asp                     | Trp                                    | His                             | Gly<br>715   | Val                     | Trp                                    | Gly                         | Gly   | Leu<br>720  | Pro                          | Asp                                    | Gly                                    | Leu                             | Tyr<br>725   | Ser                             |
| Thr                     | Leu                                    | Ala                             | Tyr<br>730   | Asn                     | Arg                                    | Ile                         | Lys   | Val<br>735  | Lys                          | Asp                                    | Ala                                    | Asp                             | Ile<br>740   | Arg                             |
|                         |  |                                 |  |                         |  |                             |   |   |                              |  |  |                                 |  |                                 |
| Ala                     | Asp                                    | Arg                             | Thr<br>745   | Phe                     | Val                                    | Thr                         | Ser   | Tyr<br>750  | Leu                          | Phe                                    | Asp                                    | Ala                             | Val<br>755   | Gln                             |
| *** : ** ** * ** **     |  |                                 | 7 <b>4</b> 5   |                         |  |                             |   | 750   |                              |  |  |                                 | 7.55   | Gly                             |
| Pro                     | Ser                                    | Arg                             | 745<br>Tyr<br>760  | Val                     | Leu                                    | Gly                         | Leu   | 750<br>Gly<br>765   | Tyr                          | Asp                                    | His                                    | Pro                             | 755<br>Asp<br>770  |                                 |
| Pro                     | Ser                                    | Arg                             | 745<br>Tyr<br>760<br>Ile<br>775  | Val                     | Leu<br>Thr                             | Gly<br>Met                  | Leu<br>Phe<br>Gln                             | 750<br>Gly<br>765<br>Thr<br>780   | туг<br>туг                   | Asp<br>Ser                             | His<br>Lys                             | Pro<br>Ala                      | 755<br>Asp<br>770<br>Lys<br>785  | Gly                             |
| Pro<br>Ile<br>Val       | Ser<br>Trp<br>Asp                      | Arg<br>Gly<br>Glu               | 745<br>Tyr<br>760<br>Ile<br>775<br>Leu<br>790  | Val<br>Asn              | Leu<br>Thr<br>Gly                      | Gly<br>Met<br>Ser           | Leu<br>Phe<br>Gln                             | 750<br>Gly<br>765<br>Thr<br>780<br>Ala<br>795   | Tyr<br>Tyr<br>Leu            | Asp<br>Ser<br>Leu                      | His<br>Lys<br>Asn                      | Pro<br>Ala<br>Gly               | 755<br>Asp<br>770<br>Lys<br>785<br>Asn<br>800  | Gly<br>Ser<br>Ala               |
| Pro<br>Ile<br>Val       | Ser<br>Trp<br>Asp                      | Arg<br>Gly<br>Glu<br>Lys        | 745<br>Tyr<br>760<br>Ile<br>775<br>Leu<br>790<br>Lys<br>805                                    | Val<br>Asn<br>Leu       | Leu<br>Thr<br>Gly                      | Gly<br>Met<br>Ser           | Leu<br>Phe<br>Gln<br>Arg                      | 750<br>Gly<br>765<br>Thr<br>780<br>Ala<br>795<br>Arg<br>810   | Tyr<br>Tyr<br>Leu<br>Thr     | Asp<br>Ser<br>Leu                      | His<br>Lys<br>Asn<br>Pro               | Pro<br>Ala<br>Gly<br>Trp        | Asp<br>770<br>Lys<br>785<br>Asn<br>800<br>Tyr<br>815   | Gly<br>Ser<br>Ala<br>Val        |
| Pro Ile Val Asn         | Ser<br>Trp<br>Asp<br>Ala               | Arg<br>Gly<br>Glu<br>Lys<br>Val | 745<br>Tyr<br>760<br>Ile<br>775<br>Leu<br>790<br>Lys<br>805<br>Ser<br>820                      | Val Asn Leu Ala Gly     | Leu<br>Thr<br>Gly<br>Ala               | Gly<br>Met<br>Ser<br>Ser    | Leu<br>Phe<br>Gln<br>Arg                      | 750<br>Gly<br>765<br>Thr<br>780<br>Ala<br>795<br>Arg<br>810<br>Ile<br>825                             | Tyr<br>Tyr<br>Leu<br>Thr     | Asp<br>Ser<br>Leu<br>Arg               | His<br>Lys<br>Asn<br>Pro               | Pro<br>Ala<br>Gly<br>Trp<br>Leu | Asp<br>770<br>Lys<br>785<br>Asn<br>800<br>Tyr<br>815<br>Thr                                    | Gly<br>Ser<br>Ala<br>Val        |
| Pro Ile Val Asn Thr     | Ser<br>Trp<br>Asp<br>Ala<br>Asp        | Arg Gly Glu Lys Val Gly         | 745<br>Tyr<br>760<br>Ile<br>775<br>Leu<br>790<br>Lys<br>805<br>Ser<br>820<br>Val<br>835        | Val Asn Leu Ala Gly     | Leu<br>Thr<br>Gly<br>Ala<br>Tyr        | Gly Met Ser Ser Tyr         | Leu<br>Phe<br>Gln<br>Arg<br>Asn               | 750<br>Gly<br>765<br>Thr<br>780<br>Ala<br>795<br>Arg<br>810<br>Ile<br>825<br>Asn<br>840               | Tyr  Tyr  Leu  Thr  Lys      | Asp<br>Ser<br>Leu<br>Arg<br>Lys        | His<br>Lys<br>Asn<br>Pro<br>His        | Pro Ala Gly Trp Leu Val         | 755<br>Asp<br>770<br>Lys<br>785<br>Asn<br>800<br>Tyr<br>815<br>Thr<br>830<br>Thr<br>845        | Gly<br>Ser<br>Ala<br>Val<br>Leu |
| Pro Ile Val Asn Thr Arg | Ser<br>Trp<br>Asp<br>Ala<br>Asp<br>Ala | Arg Gly Glu Lys Val Gly Val     | 745<br>Tyr<br>760<br>Ile<br>775<br>Leu<br>790<br>Lys<br>805<br>Ser<br>820<br>Val<br>835<br>Arg | Val Asn Leu Ala Gly Tyr | Leu<br>Thr<br>Gly<br>Ala<br>Tyr<br>Asn | Gly Met Ser Ser Tyr Leu Ala | Leu<br>Phe<br>Gln<br>Arg<br>Asn<br>Leu<br>Gly | 750<br>Gly<br>765<br>Thr<br>780<br>Ala<br>795<br>Arg<br>810<br>Ile<br>825<br>Asn<br>840<br>Gly<br>855 | Tyr  Leu  Thr  Lys  Tyr  Ala | Asp<br>Ser<br>Leu<br>Arg<br>Lys<br>Arg | His<br>Lys<br>Asn<br>Pro<br>His<br>Tyr | Pro Ala Gly Trp Leu Val         | 755<br>Asp<br>770<br>Lys<br>785<br>Asn<br>800<br>Tyr<br>815<br>Thr<br>830<br>Thr<br>845<br>His | Gly Ser Ala Val Leu Trp         |

Objet: Séquence d'acides aminés de la sous-unité Tbp1 de N. meningitidis 2169.

| Glu Asn Val Gln Ala Gly  |
|--|
| Gln Ala Gln Glu Lys Gln Leu Asp Thr Ile Gln Val Lys Ala Lys<br>10 15 20    |
| Lys Gln Lys Thr Arg Arg Asp Asn Glu Val Thr Gly Leu Gly Lys<br>25 30 35    |
| Leu Val Lys Thr Ala Asp Thr Leu Ser Lys Glu Gln Val Leu Asp<br>40 45 50    |
| Ile Arg Asp Leu Thr Arg Tyr Asp Pro Gly Ile Ala Val Val Glu<br>55 60 65    |
| Gln Gly Arg Gly Ala Ser Ser Gly Tyr Ser Ile Arg Gly Met Asp<br>70 75 80    |
| Lys Asn Arg Val Ser Leu Thr Val Asp Gly Leu Ala Gln Ile Gln<br>85 90 95    |
| Ser Tyr Thr Ala Gln Ala Ala Leu Gly Gly Thr Arg Thr Ala Gly 100 105 110    |
| Ser Ser Gly Ala Ile Asn Glu Ile Glu Tyr Glu Asn Val Lys Ala<br>115 120 125 |
| Val Glu Ile Ser Lys Gly Ser Asn Ser Val Glu Gln Gly Ser Gly 130 135 140    |
| Ala Leu Ala Gly Ser Val Ala Phe Gln Tyr Lys Thr Ala Asp Asp<br>145 150 155 |
| Val Ile Gly Glu Gly Arg Gln Trp Gly Ile Gln Ser Lys Thr Ala<br>160 165 170 |
| Tyr Ser Gly Lys Asn Arg Gly Leu Thr Gln Ser Ile Ala Leu Ala<br>175 180 185 |
| Gly Arg Ile Gly Gly Ala Glu Ala Leu Leu Ile His Thr Gly Arg<br>190 195 200 |
| Arg Ala Gly Glu Ile Arg Ala His Glu Asp Ala Gly Arg Gly Val<br>205 210 215 |
| Gln Ser Phe Asn Arg Leu Val Pro Val Glu Asp Ser Ser Glu Tyr<br>225 230     |
| Ala Tyr Phe Ile Val Glu Asp Glu Cys Glu Gly Lys Asn Tyr Glu<br>235 240 245 |
| Thr Cys Lys Ser Lys Pro Lys Lys ASp Val Val Gly Lys Asp Glu<br>250 255 260 |

| Arg                             | Gln                             | Thr                             | Val<br>265  | Ser                      | Thr                                    | Arg                                    | Asp                      | Tyr<br>270  | Thr                                    | Gly                             | Pro                             | Asn                             | Arg<br>275  | Phe                             |
|---------------------------------|---------------------------------|---------------------------------|---|--------------------------|--|--|--------------------------|---|--|---------------------------------|---------------------------------|---------------------------------|---|---------------------------------|
| Leu                             | Ala                             | Asp                             | Pro<br>280  | Leu                      | Ser                                    | Tyr                                    | Glu                      | Ser<br>285  | Arg                                    | Ser                             | Trp                             | Leu                             | Phe<br>290  | Arg                             |
| Pro                             | Gly                             | Phe                             | Arg<br>295  | Phe                      | Glu                                    | Asn                                    | Lys                      | Arg<br>300  | His                                    | Tyr                             | Ile                             | Gly                             | Gly<br>305  | Ile                             |
| Leu                             | Glu                             | His                             | Thr<br>310  | Gln                      | Gln                                    | Thr                                    | Phe                      | Asp<br>315  | Thr                                    | Arg                             | Asp                             | Met                             | Thr<br>320  | Val                             |
| Pro                             | Ala                             | Phe                             | Leu<br>325  | Thr                      | Lув                                    | Ala                                    | Val                      | Phe<br>330  | Asp                                    | Ala                             | Asn                             | Ser                             | Lys<br>335  | Gln                             |
| Ala                             | Gly                             | Ser                             | Leu<br>340  | Pro                      | Gly                                    | Asn                                    | Gly                      | Lys<br>345  | Tyr                                    | Ala                             | Gly                             | Asn                             | His<br>350  | Lys                             |
| Tyr                             | Gly                             | Gly                             | Leu<br>355  | Phe                      | Thr                                    | Asn                                    | Gly                      | Glu<br>360  |  | Gly                             | Ala                             | Leu                             | Val<br>365  | Gly                             |
| Ala                             | Glu                             | Tyr                             | Gly<br>370  | Thr                      | Gly                                    | Val                                    | Phe                      | Tyr<br>375  | Asp                                    | Glu                             | Thr                             | His                             | Thr<br>380  | Lys                             |
| Ser                             | Arg                             | Tyr                             | Gly<br>385  | Leu                      | Glu                                    | Tyr                                    | Val                      | Tyr<br>390  | Thr                                    | Asn                             | Ala                             | Asp                             | 195   | Asp                             |
| Thr                             | Trp                             | Ala                             | Asp<br>400  | Tyr                      | Ala                                    | Arg                                    | Leu                      | Ser<br>405  | Tyr                                    | Asp                             | Arg                             | Gln                             | Gly<br>410  | Ile                             |
| Gly                             | Leu                             | Asp                             | Asn<br>415  | His                      | Phe                                    | Gln                                    | Gln                      | Thr<br>420  | His                                    | Cys                             | Ser                             | Ala                             | Asp<br>425  | Gly                             |
| Ser                             | Asp                             | Lys                             | Tyr<br>430  | Cys                      | Arg                                    | Pro                                    | Ser                      | Ala<br>435  | Asp                                    | Lys                             | Pro                             | Phe                             | Ser<br>440  | Tyr                             |
|                                 |                                 |                                 |   |                          |  |  |                          |   |  |                                 |                                 |                                 |   |                                 |
| Tyr                             | Lys                             | Ser                             | Asp<br>445  | Arg                      | Val                                    | Ile                                    | Tyr                      | Gly<br>450  | Glu                                    | Ser                             | His                             | Arg                             | Leu<br>455  | Leu                             |
|                                 |                                 | Ala                             | 445   | Arg<br>Lys               |  |  |                          | 450   |  |                                 |                                 | Ile                             | 455   |                                 |
| Gln                             | Ala                             | Ala                             | 445<br>Phe<br>460   | _                        | Lys                                    | Ser                                    | Phe                      | 450<br>Asp<br>465   | Thr                                    | Ala                             | Lys                             | Ile                             | 455<br>Arg<br>470   | His                             |
| Gln                             | Ala<br>Leu                      | Ala                             | 445<br>Phe<br>460<br>Val<br>475   | Lys                      | Lys<br>Leu                             | Ser<br>Gly                             | Phe<br>Phe               | Asp<br>465<br>Asp<br>480  | Thr<br>Arg                             | Ala<br>Phe                      | Lys<br>Asp                      | Ile<br>Ser                      | 455<br>Arg<br>470<br>Asn<br>485   | His<br>Leu                      |
| Gln<br>Asn<br>Arg               | Ala<br>Leu<br>His               | Ala<br>Ser<br>Gln               | 445<br>Phe<br>460<br>Val<br>475<br>Asp  | Lys                      | Lys<br>Leu<br>Tyr                      | Ser<br>Gly<br>Tyr                      | Phe<br>Phe<br>Gln        | 450<br>Asp<br>465<br>Asp<br>480<br>His<br>495   | Thr<br>Arg<br>Ala                      | Ala<br>Phe<br>Asn               | Lys<br>Asp<br>Arg               | Ile<br>Ser<br>Ala               | Arg<br>470<br>Asn<br>485<br>Tyr<br>500                                    | His<br>Leu<br>Ser               |
| Gln<br>Asn<br>Arg<br>Ser        | Ala<br>Leu<br>His               | Ala<br>Ser<br>Gln<br>Thr        | 445 Phe 460 Val 475 Asp 490 Pro 505   | Lys<br>Asn<br>Tyr        | Lys<br>Leu<br>Tyr<br>Lys               | Ser<br>Gly<br>Tyr                      | Phe<br>Phe<br>Gln<br>Ala | 450<br>Asp<br>465<br>Asp<br>480<br>His<br>495<br>Asn<br>510                             | Thr<br>Arg<br>Ala<br>Pro               | Ala<br>Phe<br>Asn<br>Asn        | Lys<br>Asp<br>Arg<br>Gly        | Ile<br>Ser<br>Ala<br>Asp        | 455<br>Arg<br>470<br>Asn<br>485<br>Tyr<br>500<br>Lys<br>515               | His<br>Leu<br>Ser               |
| Gln<br>Asn<br>Arg<br>Ser<br>Lys | Ala<br>Leu<br>His<br>Lys        | Ala<br>Ser<br>Gln<br>Thr        | 445<br>Phe<br>460<br>Val<br>475<br>Asp<br>490<br>Pro<br>505<br>Trp<br>520               | Lys<br>Asn<br>Tyr<br>Pro | Lys<br>Leu<br>Tyr<br>Lys<br>Ser        | Ser<br>Gly<br>Tyr<br>Thr               | Phe<br>Phe<br>Gln<br>Ala | 450<br>Asp<br>465<br>Asp<br>480<br>His<br>495<br>Asn<br>510<br>Gly<br>525               | Thr<br>Arg<br>Ala<br>Pro               | Ala<br>Phe<br>Asn<br>Asn        | Lys<br>Asp<br>Arg<br>Gly<br>Val | Ile<br>Ser<br>Ala<br>Asp        | 455<br>Arg<br>470<br>Asn<br>485<br>Tyr<br>500<br>Lys<br>515<br>Thr<br>530 | His<br>Leu<br>Ser<br>Ser        |
| Gln Asn Arg Ser Lys Gln         | Ala<br>Leu<br>His<br>Lys<br>Pro | Ala<br>Ser<br>Gln<br>Thr<br>Tyr | 445<br>Phe<br>460<br>Val<br>475<br>Asp<br>490<br>Pro<br>505<br>Trp<br>520<br>Leu<br>535 | Lys Asn Tyr Pro          | Lys<br>Leu<br>Tyr<br>Lys<br>Ser<br>Gly | Ser<br>Gly<br>Tyr<br>Thr<br>Ile<br>Asn | Phe Phe Gln Ala Gly Asn  | 450<br>Asp<br>465<br>Asp<br>480<br>His<br>495<br>Asn<br>510<br>Gly<br>525<br>Thr<br>540 | Thr<br>Arg<br>Ala<br>Pro<br>Gly<br>Tyr | Ala<br>Phe<br>Asn<br>Asn<br>Thr | Lys<br>Asp<br>Arg<br>Gly<br>Val | Ile<br>Ser<br>Ala<br>Asp<br>Val | Asn<br>485<br>Tyr<br>500<br>Lys<br>515<br>Thr<br>530<br>Thr               | His<br>Leu<br>Ser<br>Ser<br>Gly |

Asp Tyr Arg Ser Thr His Ser Asp Asp Gly Ser Val Ser Thr Gly Thr His Arg Thr Leu Ser Trp Asn Ala Gly Ile Val Leu Lys Pro 600 Ala Asp Trp Leu Asp Leu Thr Tyr Arg Thr Ser Thr Gly Phe Arg Leu Pro Ser Phe Ala Glu Met Tyr Gly Trp Arg Ser Gly Val Gln Ser Lys Ala Val Lys Ile Asp Pro Glu Lys Ser Phe Asn Lys Glu Ala Gly Ile Val Phe Lys Gly Asp Phe Gly Asn Leu Glu Ala Ser Trp Phe Asn Asn Ala Tyr Arg Asp Leu Ile Val Arg Gly Tyr Glu 675 680 Ala Gln Ile Lys Asn Gly Lys Glu Glu Ala Lys Gly Asp Pro Ala Tyr Leu Asn Ala Gln Ser Ala Arg Ile Thr Gly Ile Asn Ile Leu Gly Lys Ile Asp Trp Asn Gly Val Trp Asp Lys Leu Pro Glu Gly Trp Tyr Ser Thr Phe Ala Tyr Asn Arg Val His Val Arg Asp Ile 735 Lys Lys Arg Ala Asp Arg Thr Asp Ile Gln Ser His Leu Phe Asp 750 Ala Ile Gln Pro Ser Arg Tyr Val Val Gly Leu Gly Tyr Asp Gln 765 Pro Glu Gly Lys Trp Gly Val Asn Gly Met Leu Thr Tyr Ser Lys 780 Ala Lys Glu Ile Thr Glu Leu Leu Gly Ser Arg Ala Leu Leu Asn Gly Asn Ser Arg Asn Thr Lys Ala Thr Ala Arg Arg Thr Arg Pro 805 Trp Tyr Ile Val Asp Val Ser Gly Tyr Tyr Thr Ile Lys Lys His Phe Thr Leu Arg Ala Gly Val Tyr Asn Leu Leu Asn Tyr Arg Tyr 840 Val Thr Trp Glu Asn Val Arg Gln Thr Ala Gly Gly Ala Val Asn Gln His Lys Asn Val Gly Val Tyr Asn Arg Tyr Ala Ala Pro Gly Arg Asn Tyr Thr Phe Ser Leu Glu Met Lys Phe 880 885

Objet: Sequence d'acides aminés de la sous-unité Tbp2 de N. meningitidis 2169.

Cys Leu Gly Gly Gly Ser Phe Asp Leu Asp Ser Val Asp Thr Glu Ala Pro Arg Pro Ala Pro Lys Tyr Gln Asp Val Ser Ser Glu Lys Pro Gln Ala Gln Lys Asp Gln Gly Gly Tyr Gly Phe Ala Met Arg Leu Lys Arg Arg Asn Trp Tyr Pro Gly Ala Glu Glu Ser Glu Val Lys Leu Asn Glu Ser Asp Trp Glu Ala Thr Gly Leu Pro Thr Lys Pro Lys Glu Leu Pro Lys Arg Gln Lys Ser Val Ile Glu Lys Val Glu Thr Asp Gly Asp Ser Asp Ile Tyr Ser Ser Pro Tyr Leu Thr Pro Ser Asn His Gln Asn Gly Ser Ala Gly Asn Gly Val Asn Gln Pro Lys Asn Gln Ala Thr Gly His Glu Asn Phe Gln Tyr Val Tyr Ser Gly Trp Phe Tyr Lys His Ala Ala 140 Ser Glu Lys Asp Phe Ser Asn Lys Lys Ile Lys Ser Gly Asp Asp Gly Tyr Ile Phe Tyr His Gly Glu Lys Pro Ser Arg Gln Leu Pro Ala Ser Gly Lys Val Ile Tyr Lys Gly Val Trp His Phe Val Thr Asp Thr Lys Lys Gly Gln Asp Phe Arg Glu Ile Ile Gln Pro Ser Lys Lys Gln Gly Asp Arg Tyr Ser Gly Phe Ser Gly Asp Gly Ser 215 Glu Glu Tyr Ser Asn Lys Asn Glu Ser Thr Leu Lys Asp Asp His 225 230 Glu Gly Tyr Gly Phe Thr Ser Asn Leu Glu Val Asp Phe Gly Asn Lys Lys Leu Thr Gly Lys Leu Ile Arg Asn Asn Ala Ser Leu Asn 255 260

| Asn Asn Thr Asn Asn Asp Lys His Thr Thr Gln Tyr Tyr Ser Leu<br>270 275 280 |
|--|
| Asp Ala Gln Ile Thr Gly Asn Arg Phe Asn Gly Thr Ala Thr Ala<br>285 290 295 |
| Thr Asp Lys Lys Glu Asn Glu Thr Lys Leu His Pro Phe Val Ser<br>300 305 310 |
| Asp Ser Ser Ser Leu Ser Gly Gly Phe Phe Gly Pro Gln Gly Glu 315 320 325    |
| Glu Leu Gly Phe Arg Phe Leu Ser Asp Asp Gln Lys Val Ala Val<br>330 335 340 |
| Val Gly Ser Ala Lys Thr Lys Asp Lys Leu Glu Asn Gly Ala Ala<br>345 350 355 |
| Ala Ser Gly Ser Thr Gly Ala Ala Ala Ser Gly Gly Ala Ala Gly<br>360 365 370 |
| Thr Ser Ser Glu Asn Ser Lys Leu Thr Thr Val Leu Asp Ala Val<br>375 380 385 |
| Glu Leu Thr Leu Asn Asp Lys Lys Ile Lys Asn Leu Asp Asn Phe<br>390 395 400 |
| Ser Asn Ala Ala Gln Leu Val Val Asp Gly Ile Met Ile Pro Leu<br>405 410 415 |
| Leu Pro Lys Asp Ser Glu Ser Gly Asn Thr Gln Ala Asp Lys Gly 420 425 430    |
| Lys Ash Gly Gly Thr Glu Phe Thr Arg Lys Phe Glu His Thr Pro<br>435 440 445 |
| Glu Ser Asp Lys Lys Asp Ala Gln Ala Gly Thr Gln Thr Asn Gly 450 455 460    |
| Ala Gln Thr Ala Ser Asn Thr Ala Gly Asp Thr Asn Gly Lys Thr<br>465 470 475 |
| Lys Thr Tyr Glu Val Glu Val Cys Cys Ser Asn Leu Asn Tyr Leu<br>480 485 490 |
| Lys Tyr Gly Met Leu Thr Arg Lys Asn Ser Lys Ser Ala Met Gln 495 500 505    |
| Ala Gly Gly Asn Ser Ser Gln Ala Asp Ala Lys Thr Glu Gln Val<br>510 515 520 |
| Glu Gln Ser Met Phe Leu Gln Gly Glu Arg Thr Asp Glu Lys Glu 525 530 535    |
| Ile Pro Thr Asp Gln Asn Val Val Tyr Arg Gly Ser Trp Tyr Gly 540 545 550    |
| His Ile Ala Asn Gly Thr Ser Trp Ser Gly Asn Ala Ser Asp Lys 555 560 565    |
| Glu Gly Gly Asn Arg Ala Glu Phe Thr Val Asn Phe Ala Asp Lys 570 575 580    |

Lys Ile Thr Gly Lys Leu Thr Ala Glu Asn Arg Gln Ala Gln Thr 585 590 Phe Thr Ile Glu Gly Met Ile Gln Gly Asn Gly Phe Glu Gly Thr 600 Ala Lys Thr Ala Glu Ser Gly Phe Asp Leu Asp Gln Lys Asn Thr Thr Arg Thr Pro Lys Ala Tyr Ile Thr Asp Ala Lys Val Lys Gly 635 Gly Phe Tyr Gly Pro Lys Ala Glu Glu Leu Gly Gly Trp Phe Ala 645 650 Tyr Pro Gly Asp Lys Gln Thr Glu Lys Ala Thr Ala Thr Ser Ser 660 Asp Gly Asn Ser Ala Ser Ser Ala Thr Val Val Phe Gly Ala Lys 675 Arg Gln Gln Pro Val Gln 690

#### Revendications

- Une composition pharmaceutique vaccinale destinée à la prévention ou à l'atténuation des effets d'une infection à Neisseria meningitidis, qui comprend à titre d'agents thérapeutiques au moins une première et une deuxième molécules capables de se lier à la transferrine humaine ; ladite première molécule ayant pour origine une première souche de N. meningitidis qui possède un récepteur de la transferrine humaine au moins constitué d'une sous-unité de haut poids moléculaire et d'une sousunité de poids moléculaire moindre et dont la sous-unité de poids moléculaire moindre est reconnue par un antisérum anti-récepteur de la souche N. meningitidis 2394 (récepteur 2394) et n'est pas reconnue par un antisérum anti-récepteur de la souche de N. meningitidis 2169 (récepteur 2169) ; et ladite deuxième molécule ayant pour origine une deuxième souche de N. meningitidis qui possède un récepteur de la transferrine humaine au moins constitué d'une sous-unité de haut poids moléculaire et d'une sous-unité de poids moléculaire moindre et dont la sous-unité de poids moléculaire moindre est reconnue par un antisérum anti-récepteur 2169 et n'est pas reconnue par un antisérum anti-récepteur 2394.
- 2. Une composition pharmaceutique vaccinale selon la revendication 1, qui comprend à titre d'agents thérapeutiques au moins une première et une deuxième molécules capables de se lier à la transferrine humaine ; ladite première molécule ayant pour origine une première souche de N. meningitidis qui possède un récepteur de la transferrine humaine dont la sous-unité de haut poids moléculaire et la sous-unité de poids moléculaire moindre sont reconnues par un antisérum anti-récepteur 2394 ; et ladite deuxième molécule ayant pour origine une deuxième souche de N. meningitidis qui possède un récepteur de la transferrine humaine dont la sous-unité de haut poids moléculaire et la sous-unité de poids moléculaire moindre sont reconnues par un antisérum anti-récepteur 2169.
- 3. Une composition pharmaceutique vaccinale selon la revendication 1 ou 2, qui comprend à titre d'agent thérapeutiques, au moins une première et une deuxième molécules capables de se lier à la transferrine humaine ; ladite première molécule ayant pour origine une première souche de N. meningitidis qui possède un récepteur de la transferrine humaine essentiellement constitué d'une sous-unité de haut poids moléculaire de

100 kD environ à 90 kD et d'une sous-unité de moindre poids moléculaire de 75 kD à 60 kD; et ladite deuxième molécule ayant pour origine une deuxième souche de *N. meningitidis* qui possède un récepteur de la transferrine humaine essentiellement constitué d'une sous-unité d'un poids moléculaire élevé de 100 kD environ à 90 kD et d'une sous-unité d'un poids moléculaire moindre de 90 kD à 80 kD.

- 4. Une composition pharmaceutique vaccinale selon la revendication 3, dans laquelle ladite première molécule a pour origine une première souche de N. meningitidis qui possède un récepteur de la transferrine humaine essentiellement constitué d'une sous-unité de haut poids moléculaire de 93-95 kD environ et d'une sous-unité de moindre poids moléculaire de 72 kD à 65 kD.
- 5. Une composition pharmaceutique vaccinale selon la revendication 4, dans laquelle ladite première molécule a pour origine une première souche de N. meningitidis qui possède un récepteur de la transferrine humaine essentiellement constitué d'une sous-unité de haut poids moléculaire de 93 kD environ et d'une sous-unité de moindre poids moléculaire de 67-70 kD environ.
- 6. Une composition pharmaceutique vaccinale selon la revendication 5, dans laquelle ladite deuxième molécule a pour origine une deuxième souche de N. meningitidis qui possède un récepteur de la transferrine humaine essentiellement constitué d'une sous-unité de haut poids moléculaire de 100 kD environ à 95 kD et d'une sous-unité d'un poids moléculaire moindre de 87 kD à 85 kD.
- 7. Une composition pharmaceutique vaccinale selon la revendication 6, dans laquelle ladite deuxième molécule a pour origine une deuxième souche de N. meningitidis qui possède un récepteur de la transferrine humaine essentiellement constitué d'une sous-unité de haut poids moléculaire de 98 kD environ et d'une sous-unité d'un poids moléculaire moindre de 87 kD environ.
- 8. Une composition pharmaceutique vaccinale selon l'une des revendications 1 à 7, dans laquelle ladite première molécule capable de se lier à la

transferrine humaine et ayant pour origine ladite première souche, est le récepteur de la transferrine humaine de ladite première souche.

- 9. Une composition pharmaceutique vaccinale selon l'une des revendications 1 à 7, dans laquelle ladite première molécule capable de se lier à la transferrine humaine et ayant pour origine ladite première souche, est la sous-unité de moindre poids moléculaire du récepteur de la transferrine humaine de ladite première souche, un fragment ou un analogue de ladite sous-unité de moindre poids moléculaire.
- 10. Une composition pharmaceutique vaccinale selon la revendication 9, dans laquelle ladite première molécule capable de se lier à la transferrine humaine et ayant pour origine ladite première souche, est la sous-unité de moindre poids moléculaire du récepteur de la transferrine humaine de ladite première souche.
- 11. Une composition pharmaceutique vaccinale selon l'une des revendications 1 à 10, dans laquelle ladite deuxième molécule capable de se lier à la transferrine humaine et ayant pour origine ladite deuxième souche, est le récepteur de la transferrine humaine de ladite deuxième souche.
- 12. Une composition pharmaceutique vaccinale selon l'une des revendications 1 à 10, dans laquelle ladite deuxième molécule capable de se lier à la transferrine humaine et ayant pour origine ladite deuxième souche, est la sous-unité de moindre poids moléculaire du récepteur de la transferrine humaine de ladite deuxième souche, un fragment ou un analogue de ladite sous-unité de moindre poids moléculaire.
- 13. Une composition pharmaceutique vaccinale selon la revendication 12, dans laquelle ladite deuxième molécule capable de se lier à la transferrine humaine et avant pour origine ladite deuxième souche, est la sous-unité de moindre poids moléculaire du récepteur de la transferrine humaine de ladite deuxième souche.

14. Une composition pharmaceutique vaccinale selon l'une des revendications 1 à 13, dans laquelle lesdites première et deuxième molécules ont respectivement pour origine une première et deuxième souches de N. meningitidis sérogroupe B.

FIG. 1



FEUILLE DE REMPLACEMENT

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/FR 92/00905

| A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER  |   |  |  |  |
|--|---|--|--|--|
| Int.Cl. A61K 39/095; //C07K 1 According to International Patent Classification (IPC) or to both  |   |  |  |  |
| B. FIELDS SEARCHED   | TELDS SEARCHED  |  |  |  |
| Minimum documentation searched (classification system followed b   | y classification symbols)   |  |  |  |
| Int.Cl <sup>5</sup> CO7K; A61K   |   |  |  |  |
| Documentation searched other than minimum documentation to the   | extent that such documents are included in the fields searched  |  |  |  |
| Electronic data base consulted during the international search (name   | of data base and, where practicable, search terms used)   |  |  |  |
| C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT   |   |  |  |  |
| Category Citation of document, with indication, where a  | ppropriate, of the relevant passages Relevant to claim No.  |  |  |  |
| WO, A, 9 012 591 (UNIVERSITY T<br>INC.) 1 November 1990 (c<br>see the whole document   | ECHNOLOGIES INTERNATIONAL ited in the application) 1-14   |  |  |  |
| WO, A, 8 702 678 (STATE OF ORE see the whole document  | GON) 7 May 1987 1-14  |  |  |  |
| A INFECTION AND IMMUNITY Vol. 58  WASHINGTON pages 2875-288  "expression of neisseria regulated outer membrane pages 70-kilodalton transferring potential for use as vaccing cited in the application,                           | 1-14 meningitidis iron- roteins, including a receptor, and their nes"   |  |  |  |
|  |   |  |  |  |
| Further documents are listed in the continuation of Box C.   | See patent family annex.  |  |  |  |
| Special categories of cited documents:  "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance  "E" earlier document but published on or after the international filling date. | the principle of theory underlying the invention  |  |  |  |
| "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other  | considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone        |  |  |  |
| "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than  | combined with one of more other such documents, such combination being obvious to a nesson skilled in the art |  |  |  |
| the priority date claimed  | "&" document member of the same patent family   |  |  |  |
| Date of the actual completion of the international search 15 January 1993 (15.01.93)   | Date of mailing of the international search report  8 February 1993 (08.02.93)                                |  |  |  |
| Name and mailing address of the ISA/   | Authorized officer  |  |  |  |
| EUROPEAN PATENT OFFICE   | Transitiva Officer  |  |  |  |
| Facsimile No.  | Telephone No.   |  |  |  |
| Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)  | 1   |  |  |  |

# ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

FR 9200905 SA 66295

This assocs lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

15/0

15/01/93

| Patent socument cited in search report | Publication date                  | Pate                                      | ent family<br>mber(s)                               | Publicati  |
|--|-----------------------------------|---|---|--|
| WO-A-9012591                           | 01-11-90                          | AU-A-<br>US-A-                            | 5526190<br>5141743                                  | 16-11-90<br>25-08-92                                     |
| WO-A-8702678                           | 07-05-87                          | US-A-<br>AU-B-<br>AU-A-<br>EP-A-<br>JP-T- | 4681761<br>594400<br>6623286<br>0245433<br>63502427 | 21-07-87<br>08-03-90<br>19-05-87<br>19-11-87<br>14-09-88 |
| ·<br>:                                 |                                   |   |   | ··   |
|  |                                   |   |   |  |
|  |                                   |   |   |  |
|  | •                                 |   | •   |  |
|  |                                   |   | ٠.  |  |
|  |                                   |   |   |  |
|  |                                   |   |   |  |
|  |                                   |   |   |  |
| •                                      |                                   |   |   |  |
|  |                                   |   |   |  |
|  | e Official Journal of the Europea |   |   |  |

PCT/FR 92/00905

|  |   |  | Demande Internationale No  |   |
|--|---|--|--|---|
|  |   |  | ation sont applicables, les indiquer tous) 7   |   |
|  |   | asie des brevets (CDB) ou à la fois selon  |  |   |
| CIB  | 5 A61K39/0  | 95; //C07K13/00  | •  |   |
|  |   |  |  |   |
| IL DOMA  | INES SUR LESQUEL  | S LA RECHERCHE A PORTE   |  |   |
|  |   | Documentatio   | n minimale consultée <sup>8</sup>  |   |
| Système  | e de classification   |  | Symboles de classification   |   |
| CIB  | 5   | CO7K ; A61K  |  |   |
|  |   |  | la documentation minimale dans la mesure<br>domaines sur lesquels la recherche à porté   |   |
|  |   |  |  |   |
| III. DOCU  |   | S COMME PERTINENTS <sup>10</sup>   |  |   |
| Catégorie *  | ida   | utification des documents cités, avec in<br>des passages pertinent   |  | No. des revendications<br>visées 14   |
| A  | INTERNA<br>1 Novemb   | 012 591 (UNIVERSITY T<br>FIONAL INC.)<br>ore 1990<br>ors la demande  | · · ·  | 1-14  |
|  | voir le   | document en entier   |  |   |
| A  | 7 Mai 19  | 702 678 (STATE OF ORE<br>987<br>document en entier<br>   | 1-14   |   |
|  |   |  |  |   |
| "A" doct coa. "E" doct tion "L" doct prio autr "O" doc une "P" doc | sidéré comme particuli<br>ument antérieur, mais<br>sai ou après cette date<br>ument pouvant jeter un<br>rité ou cité pour détern<br>re citation ou pour une<br>sument se référant à un<br>exposition ou tous au | t général de la technique, non<br>èrement pertinent<br>publié à la date de dépôt interna-<br>doute sur une revendication de<br>niner la date de publication d'une<br>raison spéciale (telle qu'indiquée)<br>e divulgation orale, à un usage, à<br>tres moyens<br>late de dépôt international, mais | "I" document ultérieur publié postérieurement international ou à la date de priorité et n' à l'état de la technique pertinent, mais cit le principe ou la théorie constituant la bas "X" document particulièrement pertinent; l'inv quée ne peut être considérée comme nouve impliquant une activité inventive "Y" document particulièrement pertinent; l'inv diquée ne peut être considérée comme limp activité inventive lorsque le document est plusieurs autres documents de même natu naison étant évidente pour une personne d' document qui fait partie de la même famili | appartenenant pas  è pour comprendre  se de l'Invention  ention revendi- eile ou comme  ention reven- sliquant une associé à un ou  re, cette combi- lu métier. |
| IV. CERTIF   | TCATION   |  |  |   |
| Date à laque   | tie is recherche interna<br>15 JANVI  | ationale a été effectivement achevée<br>ER 1993  | Date d'expédition du présent rapport de re-  | cherche internationale  |
| Administratio  | on chargée de la reche<br>OFFICE E  | rche internationale UROPEEN DES BREVETS  | Signature du fonctionnaire autorisé FERNANDEZ Y BRA F.   |   |

|            | DECALEVIE F  | EUILLE) | NDIQUES SUR LA                  |
|------------|--|---------|---------------------------------|
| atégorie ° | Identification des documents cités, <sup>16</sup> avec indication, si nécessaire<br>des passages pertinents <sup>17</sup>  |         | No. des revendication visées II |
|            | INFECTION AND IMMUNITY vol. 58, no. 9, Septembre 1990, WASHINGTON pages 2875 - 2881 NIRUPAMA B.B. ET AL 'expression of neisseria meningitidis iron-regulated outer membrane proteins, including a 70-kilodalton transferrin receptor, and their potential for use as vaccines' cité dans la demande voir le document en entier |         | 1-14                            |
| İ          |  |         |                                 |
|            |  |         |                                 |
| 1          |  |         |                                 |
|            |  |         |                                 |
|            |  |         |                                 |
|            |  |         |                                 |
|            |  |         |                                 |
|            |  |         |                                 |
|            |  |         |                                 |
|            |  |         |                                 |
|            |  |         |                                 |
|            |  |         |                                 |
|            |  |         |                                 |
|            |  |         |                                 |
|            |  |         |                                 |
|            |  |         |                                 |
|            |  |         |                                 |
|            |  |         |                                 |
|            |  |         |                                 |
|            |  |         | •                               |
|            |  |         |                                 |
|            |  |         |                                 |
| 1          |  | i i     |                                 |

Permittire PCT/ISA/210 (femilie additionnelle) (Octobre 1981)

#### ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE RELATIF A LA DEMANDE INTERNATIONALE NO.

FR 9200905 SA 66295

La présente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de recherche internationale visé ci-dessus.

Les dits membres sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets.

15/01/93

| Document brevet cité<br>au rapport de recherche | Date de publication |   | re(s) de la<br>de brevet(s)                         | Date de . publication                                    |
|---|---------------------|---|---|--|
| WO-A-9012591                                    | 01-11-90            | AU-A-<br>US-A-                            | 5526190<br>5141743                                  | 16-11-90<br>25-08-92                                     |
| WO-A-8702678                                    | 07-05-87            | US-A-<br>AU-B-<br>AU-A-<br>EP-A-<br>JP-T- | 4681761<br>594400<br>6623286<br>0245433<br>63502427 | 21-07-87<br>08-03-90<br>19-05-87<br>19-11-87<br>14-09-88 |
|   |                     |   |   | :<br>:   |

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

| BLACK BORDERS   |
|---|
| ☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES                 |
| ☐ FADED TEXT OR DRAWING                                 |
| ☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING                  |
| SKEWED/SLANTED IMAGES                                   |
| ☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS                  |
| ☐ GRAY SCALE DOCUMENTS                                  |
| ☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT                   |
| ☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY |
| OTHER.  |

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.